PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-231859

(43)Date of publication of application: 19.08.2003

(51)Int.CI.

C09D157/00 C08F290/04

C09D 5/00

(21)Application number: 2002-033287

(71)Applicant: KANSAI PAINT CO LTD

(22)Date of filing:

12.02.2002

(72)Inventor: SAIKAWA KEIICHIRO

ISHIHARA YUSHICHI

SUGISHIMA MASAMI NUMA NOBUSHIGE KAWAMURA TSUTOMU

(54) RESIN COMPOSITION FOR AQUEOUS COATING AND AQUEOUS COATING COMPOSITION CONTAINING THE SAME

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a resin composition for an aqueous coating, excellent in finishing property such as a thick feeling and a high luster, and further capable of forming a coated film excellent in weather resistance and waterproof property.

SOLUTION: This resin composition for the aqueous coating contains (I) a copolymer obtained by copolymerizing a monomer composition containing (a) 1-60 wt.% fatty acid-modified monomer obtained by performing a reaction of a dry oil fatty acid and/or semi-dry oil fatty acid with an epoxy group- containing polymerizable unsaturated monomer, (b) 0.5-35 wt.% carbonyl group- containing monomer and (c) 5-98.5 wt.% another polymerizable unsaturated monomer, (II) a compound having ≥2 functional groups selected from hydrazide, semicarbazide and hydrazone groups, in one molecule and (III) an aqueous medium, and the copolymer (I) is dispersed in the aqueous medium (III).

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration?

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-231859 (P2003-231859A)

最終頁に続く

(43)公開日 平成15年8月19日(2003.8.19)

(51) Int.Cl.7	識別記号	FI	テーマコード(参考)		
C 0 9 D 157/00 C 0 8 F 290/04		C 0 9 D 157/00	4 J 0 2 7		
		C08F 290/04	4 J 0 3 8		
C 0 9 D 5/00		C 0 9 D 5/00	. Z		
		審查請求 未請求 請求項	質の数4 〇L (全 7 頁)		
(21)出願番号	特顧2002-33287(P2002-33287)	(71)出顧人 000001409 関西ペイント	·株式会社		
(22)出顧日	平成14年2月12日(2002.2.12)		方神崎町33番1号		
		(72)発明者 才川 圭一郎	R		
		神奈川県平坂	市東八幡4丁目17番1号 関		
		西ペイントを	大会社内		
		(72)発明者 石原 有七			
		神奈川県平均	市東八幡 4丁目17番1号 関		
		西ペイントを	株式会社内		
		(72)発明者 杉島 正見			
		神奈川県平坂	矿東八幡4丁目17番1号 関		
		西ペイントを	株式会社内		

(54) 【発明の名称】 水性塗料用樹脂組成物及びこれを含む水性塗料組成物

(57)【要約】

【課題】高肉持感、高光沢など仕上り性に優れ、さらに 耐候性、耐水性等に優れた塗膜を形成し得る水性塗料用 樹脂組成物を提供する。

【解決手段】 (a) 乾性油脂肪酸及び/又は半乾性油脂肪酸とエポキシ基含有重合性不飽和モノマーとを反応させてなる脂肪酸変性モノマーを1~60重量%、(b)カルボニル基含有重合性不飽和モノマーを0.5~35重量%、及び(c)その他の重合性不飽和モノマーを5~98.5重量%含有するモノマー混合物を共重合して得られる共重合体(I)、ヒドラジド基、セミカルバジド基及びヒドラゾン基から選ばれる少なくとも1種以上の官能基を1分子中に2個以上有する化合物(II)、及び水性媒体(III)を含み、該共重合体(I)が水性媒体(III)中に分散されてなる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】(a) 乾性油脂肪酸及び/又は半乾性油脂肪酸とエポキシ基含有重合性不飽和モノマーとを反応させてなる脂肪酸変性モノマーを1~60重量%、(b)カルボニル基含有重合性不飽和モノマーを0.5~35重量%、及び(c) その他の重合性不飽和モノマーを5~98.5重量%含有するモノマー混合物を共重合して得られる共重合体(I)、ヒドラジド基、セミカルバジド基及びヒドラゾン基から選ばれる少なくとも1種以上の官能基を1分子中に2個以上有する化合物(II)、及 10び水性媒体(III)を含み、該共重合体(I)が水性媒体(III)中に分散されてなることを特徴とする水性塗料用樹脂組成物。

【請求項2】共重合体(I)が、数平均分子量10,000~30.0,000である請求項1記載の水性塗料用樹脂組成物。

【請求項3】共重合体(I)と化合物(II)の配合比が、該共重合体(I)中に含まれるカルボニル基1モルに対して化合物(II)中の官能基が0.01~2モルとなるように配合される請求項1記載の水性塗料用樹脂組成物。

【請求項4】請求項1ないし3のいずれか1項に記載の 水性塗料用樹脂組成物を含む水性塗料組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、高肉持感、高光沢など仕上り性に優れ、さらに耐候性、耐水性等に優れた 塗膜を形成し得る水性塗料用樹脂組成物及びこれを含む 水性塗料組成物に関する。

[0002]

【従来技術及びその課題】塗料、インキ、接着剤等の分野では、省資源、環境衛生、無公害、非危険物化等の点から、有機溶剤型から水性型への転換が進められている。従来の水性塗料は、アクリル系共重合体エマルションをビヒクル成分とするものが主流であり、成膜過程でエマルション粒子の融着を要するため、樹脂のガラス転移温度を高くできず耐汚染性、耐水性が不十分であった。これに対し本出願人は、エマルション粒子間を比較的分子量の小さい架橋剤で架橋させることを提案し(特開平4-249587号公報)、これにより造膜性を補40強し耐汚染性、耐水性だけでなく、耐候性、初期乾燥性も確保した。しかしながら、近年、この水性塗料についても、得られる塗膜の肉持感や光沢のさらなる向上が求められている。

【0003】一方、脂肪酸変性されたアクリル樹脂のエマルションも従来からよく知られている(例えば特開昭51-80334号、特開昭59-8773号公報等)が、水性塗料に用いられる脂肪酸変性されたアクリル樹脂は、極性の低い軟質成分である脂肪酸を含有しているので、金属面への付着性には優れているものの、一方で50

耐候性、耐水性や耐酸・耐アルカリ性などの塗膜性能に ついてはまだ十分とはいえないものであった。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記問題を解決すべく鋭意検討した結果、カルボニル基による架橋エマルションに酸化硬化性の脂肪酸を導入することによって、高肉持感、高光沢など仕上り性に優れ、さらに耐候性、耐水性等に優れた塗膜を形成し得ることを見出し本発明を完成するに至った。

【0005】即ち本発明は、(a) 乾性油脂肪酸及び/又は半乾性油脂肪酸とエポキシ基含有重合性不飽和モノマーとを反応させてなる脂肪酸変性モノマーを1~60重量%、(b) カルボニル基含有重合性不飽和モノマーを0.5~35重量%、及び(c) その他の重合性不飽和モノマーを5~98.5重量%含有するモノマー混合物を共重合して得られる共重合体(I)、ヒドラジド基、セミカルバジド基及びヒドラゾン基から選ばれる少なくとも1種以上の官能基を1分子中に2個以上有する化合物(II)、及び水性媒体(III)を含み、該共重合体(I)が水性媒体(III)中に分散されてなることを特徴とする水性塗料用樹脂組成物を提供するものである。

[0006]

【発明の実施の形態】本発明において共重合体(I)は、乾性油脂肪酸及び/又は半乾性油脂肪酸とエポキシ基含有重合性不飽和モノマーとを反応させてなる脂肪酸変性モノマー(a)、カルボニル基含有重合性不飽和モノマー(b)及びその他の重合性不飽和モノマー(c)を含有するモノマー混合物を共重合して得られる。

【0007】上記脂肪酸変性モノマー(a)は、乾性油脂肪酸及び/又は半乾性油脂肪酸とエポキシ基含有重合性不飽和モノマーとを、従来公知の方法等によって反応させて得られるものである。

【0008】乾性油脂肪酸及び/又は半乾性油脂肪酸は、酸化硬化形の重合性不飽和基をもつ脂肪酸であって、該脂肪酸としては、例えば魚油脂肪酸、脱水ヒマシ油脂肪酸、サフラワー油脂肪酸、アマニ油脂肪酸、大豆油脂肪酸、ゴマ油脂肪酸、ケシ油脂肪酸、エノ油脂肪酸、麻実油脂肪酸、ブドウ核油脂肪酸、トウモロコシ油脂肪酸、トール油脂肪酸、ヒマワリ油脂肪酸、綿実油脂肪酸、クルミ油脂肪酸、ゴム種油脂肪酸等が挙げられる。該乾性油脂肪酸及び/又は半乾性油脂肪酸には、さらに必要に応じて、例えばヤシ油脂肪酸、水添ヤシ油脂肪酸、パーム油脂肪酸等の不乾性油脂肪酸;カプロン酸、カプリン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸等を併用することができる。

【0009】エポキシ基含有重合性不飽和モノマーとしては、例えば (メタ) アクリル酸グリシジル、 (メタ) アクリル酸 βーメチルグリシジル、 (メタ) アクリル酸 3, 4-エポキシシクロヘキシルメチル、 (メタ) アク

リル酸3, 4-エポキシシクロヘキシルプロピル、アリルグリシジルエーテル等が挙げられる。

【0010】本明細書において、「(メタ) アクリル」は、「アクリル又はメタクリル」を意味するものとする。

【0011】上記脂肪酸成分とエポキシ基含有重合性不飽和モノマーは、該脂肪酸中のカルボキシル基とエポキシ基含有重合性不飽和モノマー中のエポキシ基との当量比が、0.25:1~1.25:1の範囲内であることが好適である。

【0012】上記脂肪酸成分中のカルボキシル基とエポキシ基含有重合性不飽和モノマー中のエポキシ基との反応に際しては、通常、ハイドロキノン等の重合禁止剤、N,Nージメチルアミノエタノール等の3級アミン、臭化テトラエチルアンモニウム、臭化テトラブチルアンモニウム等の4級アンモニウム塩等のエステル化反応触媒を用いることができ、さらにこれら官能基に対して不活性な有機溶剤が存在していてもよい。その反応条件は、ゲル化などの反応上の問題を起こすことなく、脂肪酸成分中のカルボキシル基とエポキシ基含有重合性不飽和モノマー中のエポキシ基とが反応できる条件であればよく、通常、約100~180℃で、約2~10時間加熱する条件が適当である。

【0013】上記カルボニル基含有モノマー(b)としては、例えばアクロレイン、ダイアセトンアクリルアミド、ダイアセトンメタクリルアミド、アセトアセトキシエチルメタクリレート、ホルミルスチロール、4~7個の炭素原子を有するビニルアルキルケトン(例えばビニルメチルケトン、ビニルエチルケトン、ビニルブチルケトン)等が挙げられる。このうち特にダイアセトンアクリルアミド、ダイアセトンメタクリルアミドが好適である

【0014】その他の重合性不飽和モノマー(c)とし ては、例えば(メタ)アクリル酸メチル、(メタ)アク リル酸エチル、 (メタ) アクリル酸プロピル、 (メタ) アクリル酸nー、iー、tーブチル、(メタ) アクリル 酸ヘキシル、(メタ) アクリル酸オクチル、(メタ) ア クリル酸2-エチルヘキシル、(メタ) アクリル酸ノニ ル、(メタ) アクリル酸デシル、(メタ) アクリル酸シ クロヘキシル、(メタ) アクリル酸ラウリル、(メタ) アクリル酸ステアリル、(メタ) アクリル酸イソボルニ ルなどの(メタ)アクリル酸の炭素数4以上、好ましく は炭素数4~10のアルキル又はシクロアルキルエステ ル; (メタ) アクリル酸1, 2, 2, 6, 6ーペンタメ チルピペリジル、(メタ) アクリル酸2, 2, 6, 6-テトラメチルピペリジニル、2-(2′-ヒドロキシー 5'-メタクリルオキシフェニル)-2H-ベンゾトリ アゾール;スチレン、ビニルトルエンなどのビニル芳香 族化合物;N-ビニルピロリドン、エチレン、ブタジエ ン、クロロプレン、プロピオン酸ビニル、酢酸ビニル、

(メタ)アクリロニトリルなどが挙げられ、これらは所望の性能に応じて適宜使用される。

【0015】またその他の重合性不飽和モノマー(c) として、親水性基である酸基や水酸基を有するモノマー も使用可能であり、塗膜の透水量に悪影響を及ぼさない 範囲内で使用することが望ましい。かかる親水性基を有 するモノマーとしては、例えば(メタ)アクリル酸、マ レイン酸、クロトン酸、β-カルボキシエチルアクリレ ート、2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホ ン酸、アリルスルホン酸、スチレンスルホン酸ナトリウ ム塩、スルホエチルメタクリレート及びそのナトリウム 塩やアンモニウム塩など; (メタ) アクリルアミド、ジ メチルアミノプロピル(メタ)アクリルアミド、ジメチ ルアミノエチル (メタ) アクリレート、さらにグリシジ ル(メタ)アクリレートとアミン類との付加物など;ポ リオキシエチレン鎖を有する (メタ) アクリレートな ど;2-ヒドロキシエチル (メタ) アクリレート、ヒド ロキシプロピル (メタ) アクリレートなどの (メタ) ア クリル酸の炭素数2~8のヒドロキシアルキルエステル 等が挙げられる。

【0016】上記モノマー混合物の使用割合は、(a)が1~60重量%、好ましくは5~50重量%、(b)が0.5~35重量%、好ましくは1~30重量%、及び(c)が5~98.5重量%、好ましくは20~94重量%である。(a)の使用割合が1重量%未満では、塗布後の塗膜の酸化重合が進行せず、一方60重量%を越えると、乾燥経時で塗膜が硬く脆くなり、また耐候性、耐アルカリ性が劣るので好ましくない。また(b)が0.5重量%未満では、得られる塗膜の耐水性、耐アルカリ性が不十分であり、一方35重量%を越えると、塗膜の親水性が高くなりすぎて硬化後も耐水性が低下してしまうので好ましくない。

【0017】上記共重合体(I)は、乳化重合、溶液重合などの従来公知のラジカル重合方法により得られるものであり、該共重合体(I)が水性媒体中に分散されて共重合体エマルションが得えらるものである。

【0018】乳化重合による共重合体エマルションは、例えば乳化剤の存在下で、上記モノマー混合物を乳化重合させることで容易に得られる。乳化剤としては、アニオン性界面活性剤、ノニオン性界面活性剤、反応性乳化剤などが挙げられる。該乳化剤の1種又は2種以上の存在下で重合開始剤を使用して乳化重合することができる。

【0019】また上記共重合体エマルションは、コア/シェル型であってもよい。その際は、まずコア成分を形成するモノマー混合物を乳化剤の存在下で重合開始剤を使用して第1段階の乳化重合を行い共重合体水分散液を得た後、該水分散液中にシェル成分を形成するモノマー混合物を、重合開始剤を使用して第2段階の乳化重合を行い、コアーシェル粒子水分散液として得られるもので

ある。コア及びシェルを形成するモノマー混合物の組成 やコア/シェルの重量比は、モノマー全体の使用割合が 前記範囲内となれば特に制限なく適宜選択できる。

【0020】一方、溶液重合による場合には、有機溶剤 中、重合開始剤の存在下、上記モノマー混合物を重合さ せることで容易に得られる。得られた共重合体のエマル ション化は、例えば、上記共重合体中に親水基を導入 し、この親水基を中和剤で中和して水性化する、もしく は親水基の働きにより水中に自己乳化させる方法、共重 合体を乳化剤の存在下にて水中に強制撹拌して水中に分 散させる方法、さらに共重合体を、粒子を超微粒化する 特定の乳化装置を用いて水中に分散させる方法、これら を併用した方法などを挙げることができる。

【0021】上記共重合体(1)の数平均分子量は、1 0,000~300,000、好ましくは20,000 ~200,000であることが適当である。該数平均分 子量が10、000未満では、得られる塗膜の耐候性、 耐水性が低下する場合があり、一方300,000を超 えると造膜性が低下する場合があるので好ましくない。

【0022】本発明では、上記共重合体(I)に、カル ボニル基含有不飽和モノマーを含む重合性不飽和モノマ 一混合物を乳化重合してなる上記共重合体(I)以外の 乳化重合体を併用することができる。使用されるカルボ ニル基含有不飽和モノマーを含む重合性不飽和モノマー 混合物は、上記共重合体(I)の説明で列記のモノマー (b)及び(c)から1種又は2種以上適宜選択するこ とができる。該乳化重合体を併用する場合には、(1) との合計固形分重量中で好適には50%以下となるよう に配合することができる。

【0023】本発明で使用される化合物(II)は、ヒド ラジド基、セミカルバジド基及びヒドラゾン基から選ば れる少なくとも1種以上の官能基を1分子中に2個以上 有するものであり、該化合物(II)としては、例えば蓚 酸ジヒドラジド、マロン酸ジヒドラジド、グルタル酸ジ ヒドラジド、こはく酸ジヒドラジド、アジピン酸ジヒド ラジド、セバシン酸ジヒドラジド等の2~18個の炭素 原子を有する飽和脂肪酸カルボン酸ジヒドラジド:マレ イン酸ジヒドラジド、フマル酸ジヒドラジド、イタコン 酸ジヒドラジドなどのモノオレフィン性不飽和ジカルボ ン酸ジヒドラジド、フタル酸、テレフタル酸またはイソ 40 フタル酸ジヒドラジド、並びにピロメリット酸のジヒド ラジド、トリヒドラジドまたはテトラヒドラジド;ニト リロトリヒドラジド、クエン酸トリヒドラジド、1, 2, 4-ベンゼントリヒドラジド、エチレンジアミンテ トラ酢酸テトラヒドラジド、1,4,5,8ーナフトエ 酸テトラヒドラジド、カルボン酸低級アルキルエステル・ 基を有する低重合体をヒドラジンまたはヒドラジン水化 物(ヒドラジンヒドラード)と反応させてなるポリヒド ラジド(特公昭52-22878号参照);炭酸ジヒド ラジド、ビスセミカルバジド;ヘキサメチレンジイソシ

アネートやイソホロンジイソシアネート等のジイソシア ネート及びそれにより誘導されるポリイソシアネート化 合物にN、Nージメチルヒドラジン等のN、Nー置換ヒ ドラジンや上記例示のヒドラジドを過剰に反応させて得 られる多官能セミカルバジド、該ポリイソシアネート化 合物とポリエーテルとポリオール類やポリエチレングリ コールモノアルキルエーテル類等の親水性基を含む活性 水素化合物との反応物中のイソシアネート基に上記例示 のジヒドラジドを過剰に反応させて得られる水系多官能 セミカルバジド、或いは該多官能セミカルバジドと水系

多官能セミカルバジドとの混合物 (特開平8-1513

58号、特開平8-283377号、特開平8-245

878号参照) 等が挙げられる。

【0024】該化合物(II)は、共重合体(I)(もし くは共重合体(I)にこれ以外のカルボニル基含有共重 合体を併用してなるもの)中に含まれるカルボニル基の 1モルに対して化合物 (II) 中のヒドラジド基、セミカ ルバジド基及びヒドラゾン基から選ばれる官能基が 0. 01~2モル、好ましくは0.05~1.5モルとなる ように配合されるのが適当である。該化合物(II)の配 合比が0.01モル未満では、十分な架橋効果が得られ ず造膜時の脆弱性の問題が発生し、2モルを越えても所 望の架橋効果以上の効果を得ることはできない。

【0025】本発明において水性媒体(III)は、水、 または水を主体としてこれに水溶性有機溶媒などの有機 溶媒を溶解してなる水ー有機溶媒混合溶液などを挙げる ことができる。

【0026】本発明の水性塗料組成物は、上記の通り得 られる本発明の樹脂組成物を含むものであり、さらに必 要に応じて、酸化チタン・カーボンブラック・ベンガラ などの着色顔料、炭酸カルシュウム・タルク・マイカ・ クレー・バリタなどの体質顔料、リン酸亜鉛、リン酸カ ルシウム系、トリポリリン酸二水素アルミニウムなどの 防錆顔料、その他充填剤や骨材などを含有することがで きる。本発明の水性塗料組成物は、これら顔料類の組成 や顔料濃度を適宜調整することで、所望に応じて有光沢 塗料あるいは艶消し塗料とすることが可能である。

【0027】本発明の水性塗料組成物は、さらに必要に 応じて顔料分散剤、湿潤剤、消泡剤、可塑剤、造膜助 剤、有機溶剤、増粘剤、防腐剤、防かび剤、pH調整 剤;ラストスポット剤などの防錆剤、金属ドライヤーな どの硬化触媒などの塗料用添加剤を適宜選択し組合わせ て含有することができる。

【0028】本発明の水性塗料組成物は、基材面に、従 来公知の方法、例えばローラー塗り、スプレー塗装、刷 毛塗装などの方法によって塗布される。

【0029】基材面としては、建築物の屋根や外壁面 等、防水性の要求される部位に使用されるコンクリー ト、モルタル、スレート、スレート瓦、窒素系建材、√金

属、プラスチックなどの素材面やそれらに塗装されてなっ

7

る旧鐘膜面などが挙げられる。該基材面には、水性又は溶剤型の下塗り材を塗布でき、該下塗り材を塗布した後、上記水性塗料組成物を塗布することができる。下塗り材としては、例えばアクリル樹脂系、アクリルゴム系、塩化ゴム系、スチレンーブタジエンゴム系、エポキシ系などのシーラーやプライマー、またセメント成分を含む下地補修材、さらに下地調整剤、厚付け材などが挙げられる。

[0030]

【実施例】以下、実施例を挙げて本発明をさらに詳細に 10 説明する。尚、「部」及び「%」は「重量部」及び「重量%」を示す。

【0031】<u>脂肪酸変性モノマー(a)の製造</u>製造例1

反応容器に下記成分を入れ、攪拌しながら170 $\mathbb C$ 0 鬼度で反応させて、脂肪酸変性モノマー(a-1)を得た。エポキシ基とカルボキシル基の付加反応は、残存カルボキシル基の量を測定しながら追跡した。反応が完了するまで約3 時間かかった。

アマニ油脂肪酸237部メタクリル酸グリシジル119部ハイドロキノン0.4部テトラエチルアンモニウムブロマイド0.2部

【0032】製造例2

反応容器に下記成分を入れ、攪拌しながら140~150℃の温度で反応させて、脂肪酸変性モノマー(a-2)を得た。エポキシ基とカルボキシル基の量を測定しながら追跡した。反応が完了するまで約4.5時間かかった。

トール油脂肪酸

メタクリル酸グリシジル

235部

119部

ハイドロキノン

0. 4部

テトラエチルアンモニウムブロマイド

0. 2部

【0033】 共重合体エマルションの作成

作成例1

脱イオン水36部、「Newcol 707SF」(注 1)0.36部の入ったフラスコを、窒素置換後、80 ℃まで加温した。内液を80℃に維持しながら0.1部 の過硫酸アンモニウムを加えてから下記組成の単量体エ マルションを3時間にわたって滴下した。

脱イオン水	52.4部
脂肪酸変性モノマー(a – 1)	15部
ダイアセトンアクリルアミド	5 部
アクリル酸	1 部
スチレン	10部
メチルメタクリレート	30部
nーブチルアクリレート	39部
Newcol 707SF	9.6部
過硫酸アンモニウム	0.2部

滴下終了後30分より、3.0分間0.1部の過硫酸アンモニウムを1部の脱イオン水に溶かした溶液を滴下し、さらに2時間80℃に保って不揮発分50%の共重合体エマルション(A-1)を得た。この共重合体の数平均分子量は約15万であった。

【0034】(注1)日本乳化剤社製、ポリオキシエチレン鎖を有するアニオン性界面活性剤、不揮発分30%作成例2~5

作成例1において、単量体エマルションの組成を表1に示す通りとする以外は作成例1と同様にして各共重合体エマルション(A-2) \sim (A-5) を得た。

【表1】

[0035]

	作成例				
-	1	2	3	_4_	5
共重合体エマルション名	A-1	A-2	A-3	A-4	A-5
脱イオン水	52.4	52,4	52.4	52.4	52.4
単 脂肪酸変性モノマー (a-1)	15		25		15
量 脂肪酸変性モノマー (a-2)		15			
体ダイアセトンアクリルアミド	5	5	10	5	
エアクリル酸	1	1	. 1	1	1
マースチレン	10	10	10	10	10
ルーメチルメタクリレート	30	30	30	35	30
ショ パーブチルアクリレート	39	39	24	49	44
ン Newcol 707SF	9.6	9.6	9.6	9.6	9.6
過硫酸アンモニウム	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2
				•	

【0036】水性塗料の作成

実施例及び比較例

容器に、表2の組成(B)に示される各配合物を順次仕込み、ディスパーで30分間均一になるまで攪拌を続け顔料ペーストを得た。その後、表2の組成(C)に示される各配合物を該顔料ペーストに順次添加し、各水性塗料を得た。また比較例3として「SDホルス1000」(合成樹脂調合ペイント、関西ペイント社製)を用意し

【0037】これら各塗料を下記性能試験に供した。結 50

果を表3に示す。尚、表2中の(注2)~(注7)は下記の通りである。

(注2)「スラオフ72N」:武田薬品社製、防腐剤

(注3)「ノプコサントK」:サンノプコ社製、顔料分 散剤

(注4)「アデカノールUH-438」:アデカ社製、 増粘剤

(注5)「チタン白JR-600A」: テイカ社製、チタン白

(注6) 「SNデフォーマー380」: サンノプコ社

40

10

製、消泡剤

(注7) 「DICNATE 3111」: 大日本インキ

【表2】

[0038]

化学工業社製、ドライヤー、С o 含有率 3%

実施例 比較例 組成(B) 上水 10 10 10 エチレングリコール 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 スラオフ72N 注2 02 0.2 0.2 0.2 0.2 ノブコサントK 0.5 注3 0.5 0.5 0.5 0.5 アデカノールUHー438 注4 02 0.2 0.2 0.2 0.2 チタン白JR-600A 注5 25.6 25.6 25.6 25.6 25.6 SNデフォーマー380 注6 0.2 組成(C) 50 50%共重合体 A-2 50 エマルション A - 350 A - 450 50 アシピン酸シヒドランド 0.3 0.3 0.3 テキサノール SNデフォーマー380 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 アデカノールUH-438

0.5

0.5

0.2

0.5

【0039】性能試験方法

(*1) 肉持感:実施例及び比較例の各水性塗料を、6 ミルドクターブレードを用いてガラス板に塗装し、気温 20℃・相対湿度60%の条件下で乾燥させて各試験塗 板を得た。1日後に塗膜外観を目視にて評価した。

DICNATE 3111

◎: 肉持感が特に優れる

〇: 肉持ち感に優れる

△ : 肉持ち感に乏しい

(*2) 60度グロス:上記(*1)と同様にして得た 試験塗板の60度グロスを測定した。

【0040】(*3) 耐候性: JIS K 5410に規 定する鋼板(150×70×0.8mm)をキシレンに て脱脂し、その上に「ザウルスEX」 (ターペン希釈型・ エポキシさび止め塗料、関西ペイント社製)を塗装して 下塗り塗膜を形成し、その上に、実施例及び比較例の各 水性塗料を上水で約70KUに希釈して刷毛にて塗布量 150g/m2となるように塗装し、気温20℃・相対 湿度60%の条件下で1週間乾燥させて各試験塗板を得 た。尚、比較例3の塗料はシンナーで希釈して同様に塗 装した。

【0041】各試験塗板を、JIS K 5400 の 9. 8. 1 (サンシャインカーボンアーク灯式) の促進 耐候試験に準じて、1000時間照射した後、各塗板面 をJIS K 5400の9. 6白亜化度によって評価し た。点数が低いほど白亜化が進んでいることを示す。

【0042】 (*4) 耐水性: JIS K 5410に規

定する鋼板 (150×70×0.8mm) をキシレンに て脱脂し、その上に、実施例及び比較例の各水性塗料を 上水で約70KUに希釈して刷毛にて塗布量150g/ m2となるように塗装し、気温20℃・相対湿度60% の条件下で1週間乾燥させて各試験塗板を得た。尚、比 較例3の塗料はシンナーで希釈して同様に塗装した。

0.5

0.5

【0043】各試験塗板を、JIS K 5400の8. 19に準じて耐水性試験(96時間浸漬)に供した。試 験後の各塗面を下記基準で評価した。

〇:割れ、はがれ、また光沢保持率が60%以上である △:上記の内、1つでも該当しないものがある

【0044】(*5)耐アルカリ性:上記(*4)と同 様に作成した各試験塗板を、JISK 5400の8. 21に準じて耐アルカリ性試験(試験時間96時間)に 供した。試験後の各塗面を下記基準で評価した。

〇:割れ、はがれ、また光沢保持率が60%以上である △:上記の内、1つでも該当しないものがある。

[0045]

【発明の効果】本発明によれば、酸化硬化性の脂肪酸を 導入した架橋エマルションを含む塗料用樹脂組成物を用 いることによって、高肉持感、高光沢など仕上り性に優 れ、さらに耐候性、耐水性等に優れた塗膜を形成でき る。

[0046]

【表3】

11

		美施列			比較例		
	1	2	3	1	2	3	
内特感	0	0	0	Δ	0	0	
60度プロス	85	84	83	84	84	86	
耐受生	8点	8点	8点	8点	6点	2点	
耐地生	0	0	0	0	Δ	Δ	
耐アルカル性	0	0	0	0	Δ	Δ	

フロントページの続き

(72)発明者 奴間 伸茂

神奈川県平塚市東八幡 4 丁目17番1号 関

西ペイント株式会社内

(72) 発明者 川村 力

神奈川県平塚市東八幡 4 丁目17番1号 関

西ペイント株式会社内

Fターム(参考) 4J027 AH00 BA02 BA04 BA05 BA06

BA07 BA09 BA14 BA15 CC02

CD08

12

4J038 CA051 CA052 CC061 CC062

CF051 CF052 CG031 CG032

CG141 CG142 CG161 CG162

CG171 CG172 CH031 CH032

CH061 CH062 CH071 CH072

CH081 CH082 DG262 GA06

GA07 GA09 HA156 JB17

KAO6 MAO8 MA10 MA14 NAO3

NAO4